PATENT ABSTRACTS OF JAPAN



(11)Publication number:

2000-206694

(43)Date of publication of application: 28.07.2000

(51)Int.CI.

G03F 7/038 G03F 7/004 7/033 G03F H01L 21/027

(21)Application number: 11-037847

(71)Applicant : TOKYO OHKA KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

16.02.1999

(72)Inventor: HANEDA HIDEO

IWAI TAKESHI

FUJIMURA SATOSHI

(30)Priority

Priority number: 10319645

Priority date: 10.11.1998

Priority country: JP

(54) NEGATIVE RESIST COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prevent swelling and to form a perpendicular cross-sectional shape as well as to ensure high transparency to ArF excimer laser light and high resolution by using a resin which has functional groups capable of forming an ester by reaction with each other, forms the ester by dehydration under an acid and becomes alkali-insoluble.

SOLUTION: This negative resist composition contains a compound which generates an acid when irradiated and a resin which has two functional groups capable of forming an ester by reaction with each other, forms the ester by dehydration by the action of the generated acid and becomes alkali-insoluble. The resin, e.g. has hydroxyalkyl, carboxyl or carboxylic ester groups in a side chain of the principal skeleton and is a polymer of a monomer selected from α -(hydroxyalkyl)acrylic acids and alkyl α -(hydroxyalkyl)acrylates.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.06.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-206694 (P2000 - 206694A)

(43)公開日 平成12年7月28日(2000.7.28)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FI	テーマコード(参考)
G 0 3 F	7/038	6 0 1	G 0 3 F 7/038	601 2H025
	7/004	5 0 1	7/004	5 0 1
	7/033		7/033	
H01L	21/027		H 0 1 L 21/30	5 0 2 R

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 11 頁)

(21)出願番号	特願平11-37847	(71)出願人	000220239
			東京応化工業株式会社
(22)出願日	平成11年2月16日(1999.2.16)		神奈川県川崎市中原区中丸子150番地
		(72)発明者	羽田 英夫
(31)優先権主張番号	特願平10-319645		神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東
(32)優先日	平成10年11月10日(1998.11.10)	,	京応化工業株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	岩井 武
			神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東
			京応化工業株式会社内
	•	(74)代理人	100071825
			弁理士 阿形 明 (外1名)
•	·		

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 ネガ型レジスト組成物

(57)【要約】

ArFエキシマレーザー光に対して透明性が 高く、高解像性を有するとともに、膨潤がなく、かつ断 面形状が垂直なレジストパターンを与える化学増幅型の ネガ型レジスト組成物を提供する。

【解決手段】 (A) 放射線の照射により酸を発生する 化合物と、(B)酸により脱水してエステルを形成する ことによりアルカリ不溶性となる樹脂とを含有してなる ネガ型レジスト組成物とする。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 放射線の照射により酸を発生する化合物と、(B) 酸によりアルカリ不溶性になる樹脂とを含有するアルカリ現像可能なネガ型レジスト組成物において、(B) 成分として、分子内に、たがいに反応してエステルを形成しうる2種の官能基を有し、これが酸により脱水してエステルを形成することによりアルカリ不溶性となる樹脂を用いたことを特徴とするネガ型レジスト組成物。

【請求項2】 (B) 成分が、樹脂主骨格の側鎖に、ヒ 10 ドロキシアルキル基と、カルボキシル基及びカルボン酸 エステル基の少なくとも一方とを有する樹脂である請求 項1記載のネガ型レジスト組成物。

【請求項3】 (B) 成分が、 α - (ヒドロキシアルキル) アクリル酸及び α - (ヒドロキシアルキル) アクリル酸アルキルエステルの中から選ばれる少なくとも 1 種のモノマーの重合体である請求項 2 記載のネガ型レジスト組成物。

【請求項4】 (B) 成分が、 α -(ヒドロキシアルキル) アクリル酸と α -(ヒドロキシアルキル) アクリル酸アルキルエステルとの共重合体である請求項3記載のネガ型レジスト組成物。

【請求項5】 (B) 成分が、(a) α - (ヒドロキシアルキル) アクリル酸及び α - (ヒドロキシアルキル) アクリル酸アルキルエステルの中から選ばれる少なくとも1種のモノマーと、(b) 他のエチレン性不飽和カルボン酸及びエチレン性不飽和カルボン酸エステルの中から選ばれる少なくとも1種のモノマーとの共重合体である請求項2記載のネガ型レジスト組成物。

【請求項6】 (b) 成分が、アクリル酸、メタクリル 30酸、アクリル酸アルキルエステル及びメタクリル酸アルキルエステルの中から選ばれる少なくとも1種である請求項5記載のネガ型レジスト組成物。

【請求項7】 さらに、(C) 成分として架橋剤を含有してなる請求項1ないし6のいずれかに記載のネガ型レジスト組成物。

【請求項8】 (C) 成分が、ヒドロキシル基又はヒドロキシアルキル基あるいはその両方を有する脂肪族環状炭化水素、その含酸素誘導体及びアミノ基の水素原子がヒドロキシメチル基又は低級アルコキシメチル基で置換されたアミンの中から選ばれる少なくとも1種である請求項7記載のネガ型レジスト組成物。

【請求項9】 (C) 成分がテトラキスアルコキシメチルグリコールウリルである請求項8記載のネガ型レジスト組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、新規な化学増幅型のネガ型レジスト組成物、さらに詳しくは、ArFエキシマレーザー光に対して透明性が高く、高解像性を有す 50

るとともに、膨潤がなく、かつ断面形状が垂直なレジストパターンを与えるネガ型レジスト組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】これまで、酸発生剤とノボラック樹脂やポリヒドロキシスチレンなどのアルカリ可溶性樹脂とメラミン樹脂や尿素樹脂などのアミノ樹脂との組合せを露光部がアルカリ不溶性となるための基本成分として含む化学増幅型のネガ型レジストは知られている(例えば、特公平8-3635号公報など)。このようなネガ型レジストは、放射線の照射により生じた酸の作用により、アルカリ可溶性樹脂とアミノ樹脂が架橋反応を起こし、露光部分をアルカリ不溶性に変化させ、未露光部分をアルカリで溶解して、ネガ型のパターンを形成させるものである。

【0003】このような酸発生剤とアルカリ可溶性樹脂とアミノ樹脂との組合せからなる化学増幅型のネガ型レジストは、i線やKrFエキシマレーザー光(248 nm)を光源とするプロセスには十分使用しうるが、近年半導体素子の高集積化に対応すべく開発されたArF用のレジストとしては、必ずしも満足しうるものとはいえない。

【0004】ところで、ArF用ネガ型レジストについ ては、これまで、例えば(1)5-メチレン-ビシクロ [2. 2. 1] - 2 - ヘプタンとマレイン酸との共重合 体であって、マレイン酸部分の片方のカルボキシル基を エステル化したものを基材樹脂成分とし、これに脂肪族 環状多価アルコールからなる架橋剤と酸発生剤を配合し たArF用ネガ型レジスト [「ジャーナル・オブ・フォ トポリマー・サイエンス・アンド・テクノロジー (). Photopolym. Sci. Tech.)」,第1 0巻, 第4号, 第579~584ページ (1997 年)]、(2)エポキシ基含有環状炭化水素基をエステ ル部分に有するアクリル酸エステルとカルボキシル基含 有環状炭化水素基をエステル部分に有するアクリル酸エ ステルとの共重合体を基材樹脂成分とし、これに上記と 同様な架橋剤と酸発生剤を配合したArF用ネガ型レジ スト [「ジャーナル・オブ・フォトポリマー・サイエン ス・アンド・テクノロジー (J. Photopoly m. Sci. Tech.)」, 第11巻, 第3号, 第5 07~512ページ(1998年)]、(3)ヒドロキ シル基含有環状炭化水素基をエステル部分に有するアク リル酸エステルとカルボキシル基含有環状炭化水素基を エステル部分に有するアクリル酸エステルとの共重合体 を基材樹脂成分とし、これに上記と同様な架橋剤と酸発 生剤を配合したArF用ネガ型レジスト [「SPIE Advances in Resist Techno logy and Processing XIVJ, 第3333巻、第417~424ページ (1998 年)] が提案されている。

【0005】これらのArF用ネガ型レジストは、基材 樹脂成分のArFエキシマレーザー光に対する透過性を 高めるとともに、アルカリ可溶性とするためにカルボキ シル基含有橋かけ型多環式炭化水素基を樹脂中に導入し た点、及び架橋を行わせるためにエボキシ基やアルコー ル性水酸基を樹脂中に導入した点に主な特徴がある。

【0006】しかしながら、このような組成のネガ型レジストにおいては、ArFエキシマレーザー光により酸の存在下に架橋剤と基材樹脂成分とのエステル又はエーテル結合の結果、ネガ型のパターンを形成しうるものの、露光部分で未架橋のカルボキシル基やアルコール性水酸基が残存するため、これらがアルカリ現像時に膨潤し、丸みを帯びたレジストパターン形状となるという欠点がある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような事情のもとで、ArFエキシマレーザー光に対して透明性が高く、高解像性を有するとともに、膨潤がなく、かつ断面形状が垂直なレジストパターンを与える化学増幅型のネガ型レジスト組成物を提供することを目的としてなされたものである。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の好ましい性質を有するネガ型レジスト組成物を開発すべく鋭意研究を重ねた結果、酸発生剤と酸によりアルカリ不溶性になる樹脂とを含有する組成物において、上記樹脂として、分子内に、たがいに反応してエステルを形成し、分子内に、たがいに反応してエステルを形成し、フルカリ不溶性となる樹脂を用いることにより、樹脂中に未反応のアルカリ性水酸基、カルボキシル基、カルボン酸エステル基が残存しにくくなるので、膨潤の少ないレジストパターンが得られ、その目的を達成しうることを見出し、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

【0009】すなわち、本発明は、(A) 放射線の照射により酸を発生する化合物と、(B) 酸によりアルカリ不溶性になる樹脂とを含有するアルカリ現像可能なネガ型レジスト組成物において、(B) 成分として、分子内に、たがいに反応してエステルを形成しうる2種の官能基を有し、これが酸により脱水してエステルを形成することによりアルカリ不溶性となる樹脂を用いたことを特徴とするネガ型レジスト組成物を提供するものである。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明のネガ型レジスト組成物における(A)成分の放射線の照射により酸を発生する化合物(以下、酸発生剤という)としては、従来化学増幅型のネガ型ホトレジストにおいて使用されている公知の酸発生剤の中から適宜選択して用いることができるが、特にアルキル又はハロゲン置換アルキルスルホン酸イオンをアニオンとして含むオニウム塩が好適である。この50

オニウム塩のカチオンとしては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、n・ブチル基、lerl・ブチル基 などの低級アルキル基や、メトキシ基、エトキシ基などの低級アルコキシ基などで置換されていてもよいフェニルヨードニウムやスルホニウムなどやジメチル (4・ヒドロキシナフチル) スルホニウムが好ましく挙げられる-

【0011】一方、アニオンは、炭素数1~10程度のアルキル基の水素原子の一部又は全部がフッ素原子で置換されたフルオロアルキルスルホン酸イオンが好ましく、そして、炭素鎖が長くなるほど、またフッ素化率(アルキル基中のフッ素原子の割合)が小さくなるほど、スルホン酸としての強度が落ちることから、炭素数1~5のアルキル基の水素原子の全部がフッ素原子で置換されたフルオロアルキルスルホン酸イオンが好ましい。

【0012】このようなオニウム塩の例としては、ジフェニルヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート 又はノナフルオロブタンスルホネート、ビス(4・tert・ブチルフェニル)ヨードニウムのトリフルオロメタンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート、リイ・メチルフェニル)スルホニウムのトリフルオロメタンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネート又はノナフルオロブタンスルホネートなどが挙げられる。本発明においては、この(A)成分の酸発生剤は1種用いてもよい。

【0013】本発明のネガ型レジスト組成物においては、(B) 成分として、分子内に、たがいに反応してエステルを形成しうる2種の官能基を有し、これが前記(A) 成分の酸発生剤より発生した酸の作用により、脱水してエステルを形成することによりアルカリ不溶性となる樹脂が用いられる。ここでいう、たがいに反応してエステルを形成しうる2種の官能基とは、例えばカルボン酸エステルを形成するための、水酸基とカルボキシル基又はカルボン酸エステルのようなものを意味する。換言すればエステルを形成するための2種の官能基である。このような樹脂としては、例えば樹脂主骨格の側鎖に、ヒドロキシアルキル基と、カルボキシル基及びカルボン酸エステル基の少なくとも一方とを有するものが好ましい。

【0014】このような樹脂の例としては、(1) α - (ヒドロキシアルキル) アクリル酸及び α - (ヒドロキシアルキル) アクリル酸アルキルエステルの中から選ばれる少なくとも 1 種のモノマーの重合体(単独重合体又は共重合体)、及び(2) (a) α - (ヒドロキシアルキル) アクリル酸及び α - (ヒドロキシアルキル) アク

リル酸アルキルエステルの中から選ばれる少なくとも1 種のモノマーと、(b)他のエチレン性不飽和カルボン 酸及びエチレン性不飽和カルボン酸エステルの中から選 ばれる少なくとも1種のモノマーとの共重合体などが好 ましく挙げられる。

【0015】上記(1)の重合体としては、α·(ヒド ロキシアルキル) アクリル酸とα・(ヒドロキシアルキ ル) アクリル酸アルキルエステルとの共重合体が好まし く、また、(2)の共重合体としては、(b)成分の他 のエチレン性不飽和カルボン酸やエチレン性不飽和カル ポン酸エステルとして、アクリル酸、メタクリル酸、ア クリル酸アルキルエステル及びメタクリル酸アルキルエ ステルの中から選ばれる少なくとも1種を用いたものが 好ましい。

【0016】前記α・(ヒドロキシアルキル) アクリル 酸やα・(ヒドロキシアルキル) アクリル酸アルキルエ ステルにおけるヒドロキシアルキル基の例としては、ヒ ドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシブ ルキル基が挙げられる。これらの中でもエステルの形成 20 しやすさからヒドロキシエチル基やヒドロキシメチル基 が好ましい。

[0017] st. α - (ヒドロキシアルキル) アクリ ル酸アルキルエステルのアルキルエステル部分のアルキ ル基の例としては、メチル基、エチル基、プロビル基、 イソプロピル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、t ert・プチル基、アミル基などの低級アルキル基、ビ シクロ [2.2.1] ヘプチル基、ポルニル基、アダマ ンチル基、テトラシクロ [4.4.0.12.5.17. '^o] ドデシル基、トリシクロ [5.2.1.0^{2.6}] デ 30 シル基などの橋かけ型多環式環状炭化水素基などが挙げ られる。エステル部分のアルキル基が多環式環状炭化水 素基のものは、耐ドライエッチング性を高めるのに有効 である。これらのアルキル基の中で、特にメチル基、エ チル基、プロビル基、プチル基などの低級アルキル基の 場合、エステルを形成するアルコール成分として、安価 で容易に入手しうるものが用いられるので好ましい。

【0018】低級アルキルエステルの場合は、カルボキ シル基と同様にヒドロキシアルキル基とのエステル化が 起こるが、橋かけ型多環式環状炭化水素とのエステルの 場合は、そのようなエステル化が起こりにくい。そのた め、橋かけ型多環式環状炭化水素とのエステルを樹脂中 に導入する場合、同時に樹脂側鎖にカルボキシル基があ ると好ましい。

【0019】一方、前記(2)の樹脂における(b)成 分の他のエチレン性不飽和カルポン酸やエチレン性不飽 和カルボン酸エステルの例としては、アクリル酸、メタ クリル酸、マレイン酸、フマル酸などの不飽和カルボン 酸、これらの不飽和カルボン酸のメチル、エチル、プロ ピル、イソプロピル、n - ブチル、イソブチル、n - へ キシル、オクチルエステルなどのアルキルエステルなど が挙げられる。また、エステル部分のアルキル基とし て、ビシクロ[2.2.1] ヘプチル基、ポルニル基、 アダマンチル基、テトラシクロ [4, 4, 0, 12, 5, 17. 10] ドデシル基、トリシクロ [5. 2. 1. 02. 6] デシル基などの橋かけ型多環式環状炭化水素基を有 するアクリル酸又はメタクリル酸のエステルも用いるこ -- ロビル基、ヒドロキシブチル基などの低級ヒドロキシア ----とができる。これらの中で、安価で容易に入手できるこ とから、アクリル酸及びメタクリル酸のメチル、エチ ル、プロビル、n - ブチルエステルなどの低級アルキル エステルが好ましい。

> 【0020】前記(2)の樹脂においては、(a)成分 のモノマーから誘導される単位と(b)成分のモノマー から誘導される単位との割合は、重量比で20:80な いし90:10の範囲、特に50:50ないし85:1 5の範囲が好ましい。両単位の割合が上記範囲にあれ ば、分子内又は分子間でエステルを形成しやすく、良好 なレジストパターンが得られる。

【0021】次に、この(B)成分の樹脂が酸の作用に より、分子内で脱水してエステルを形成する反応、及び 分子間でエステルを形成する反応について、具体例を挙 げて説明する。

【0022】前記(1)の単独重合体又は共重合体の場

(イ) 分子内エステル形成

化学反応式

【化1】

$$H^{+}$$
 $C = C$
 C

(式中のR'は水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-プチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、アミル基などの低級アルキル基、ピシクロ[2.2.1] ヘプチル基、ポルニル基、アダマンチル基、テトラシクロ[4.4.0.1^{2.5}.1^{7.10}] ドデシル基、トリシクロ[5.2.1.0⁷

6] デシル基などの橋かけ型多環式環状炭化水素基であ 30

り、分子内の各R¹は同一であってもよいし、異なっていてもよい)で示されるように、酸により分子内でエステル化反応を起こし、環状エステルを形成する。

【0023】 (ロ) 分子間エステルの形成 化学反応式

【化2】

(式中のR・は前記と同じ意味をもつ) で示されるように、酸により分子間でエステル化反応を起こし、エステルを形成する。

【0024】前記(2)の共重合体の場合

(ハ) 分子内エステルの形成 化学反応式 【化 3】

(式中のR'は前記と同じ意味をもつ)で示されるように、酸により分子内でエステル化反応を起こし、環状エステルを形成する。

*【0025】(二)分子間エステルの形成 化学反応式 【化4】

$$\begin{array}{c}
H_2C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
H_2 \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{OH} \\
 & \text{H}_2 \\
 & \text{C}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{H}_2 \\
 & \text{C}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
 & \text{OH} \\
 & \text{C}
\end{array}$$

(式中のR'は前記と同じ意味をもつ)で示されるよう 50 に、酸により分子間でエステル化反応を起こし、エステ

ルを形成する。本発明においては、この (B) 成分の樹 脂は単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用 いてもよい。(B)成分の樹脂の重量平均分子量は2. 000~20,000、好ましくは4,000~15, 000である。

【0026】本発明組成物においては、前記(A)成分 と(B)成分のみで、ネガ型のレジストパターンを形成 できるが、(B)成分の分子内又は分子間エステル基形 成に加えて、(B)成分と(C)成分のエーテル基形成 により、いっそう架橋密度を向上させ、レジストパター ンの形状や解像性や耐ドライエッチング性を向上させる 目的で、所望により、(C)成分として架橋剤を含有さ せることができる。

【0027】この架橋剤としては特に制限はなく、従来 化学増幅型のネガ型レジストにおいて使用されている公 知の架橋剤の中から、任意のものを適宜選択して用いる。 ことができる。この架橋剤の例としては、(1) 2, 3 - ジヒドロキシ - 5 - ヒドロキシメチルノルボルナン、 2 - ヒドロキシ - 5、6 - ピス (ヒドロキシメチル) ノ ルポルナン、シクロヘキサンジメタノール、3,4,8 (又は9)・トリヒドロキシトリシクロデカン、2・メ チル・2・アダマンタノール、1,4・ジオキサン・ 2, 3 - ジオール、1, 3, 5 - トリヒドロキシシクロ ヘキサンなどのヒドロキシル基又はヒドロキシアルキル 基あるいはその両方を有する脂肪族環状炭化水素又はそ の含酸素誘導体、及び(2)メラミン、アセトグアナミ ン、ペンゾグアナミン、尿素、エチレン尿素、グリコー ルウリルなどのアミノ基含有化合物にホルムアルデヒド 又はホルムアルデヒドと低級アルコールを反応させ、該 アミノ基の水素原子をヒドロキシメチル基又は低級アル 30 コキシメチル基で置換した化合物、具体的にはヘキサメ トキシメチルメラミン、ピスメトキシメチル尿素、ビス メトキシメチルビスメトキシエチレン尿素、テトラキス メトキシメチルグリコールウリル、テトラキスプトキシ メチルグリコールウリルなどを挙げることができるが、 特に好ましいのはテトラキスプトキシメチルグリコール ウリルである。本発明においては、この(C)成分の架 橋剤は単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて 用いてもよい。

【0028】本発明組成物においては、前記(A)成分 は、(B)成分100重量部に対し、0.5~30重量 部の割合で配合するのが好ましい。この量が0.5重量 部未満では像形成がなされない。30重量部を超えると 均一な溶液になりにくく、保存安定性が低下する。像形 成性及び保存安定性などを考慮すると、この(A)成分 は1~10重量部の割合で配合するのが特に好ましい。

【0029】また、所望により用いられる(C)成分 は、(B)成分100重量部に対し、1~50重量部の 割合で配合するのが好ましい。この量が1重量部未満で は架橋密度の向上効果が十分に発揮されないし、50重 50

量部を超えると均一な溶液となりにくく、保存安定性が 低下する。架橋密度の向上効果及び保存安定性などを考 塵すると、この (C) 成分は5~20重量部の割合で配 合するのが特に好ましい。

【0030】本発明組成物は、その使用に当たっては上 記各成分を溶剤に溶解した溶液の形で用いるのが好まし い。このような溶剤の例としては、アセトン、メチルエ チルケトン、シクロヘキサノン、メチルイソアミルケト ン、2 - ヘプタンなどのケトン類: エチレングリコー ル、エチレングリコールモノアセテート、ジエチレング リコール、ジエチレングリコールモノアセテート、プロ ピレングリコール、プロピレングリコールモノアセテー ト、ジプロピレングリコール又はジプロピレングリコー ルモノアセテート、あるいはそれらのモノメチルエーテ ル、モノエチルエーテル、モノプロピルエーテル、モノ ブチルエーテル又はモノフェニルエーテルなどの多価ア ルコール類及びその誘導体:ジオキサンのような現式工 ーテル類;及び乳酸メチル、乳酸エチル、酢酸メチル、 酢酸エチル、酢酸ブチル、ビルビン酸メチル、ビルビン 酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロ ピオン酸エチルなどのエステル類、N. N - ジメチルホ ルムアミド、N、N・ジメチルアセトアミド、N・メチ ル・2・ピロリドンなどのアミド系溶剤などを挙げるこ とができる。これらは単独で用いてもよいし、2種以上 混合して用いてもよい。

【0031】本発明組成物には、さらに所望により混和 性のある添加物、例えばレジスト膜の性能を改良するた めの付加的樹脂、可塑剤、安定剤、着色剤、界面活性剤 などの慣用されているものを添加含有させることができ

【0032】本発明組成物の使用方法としては従来のホ トレジスト技術のレジストパターン形成方法が用いられ るが、好適に行うには、まずシリコンウエーハのような 支持体上に、該レジスト組成物の溶液をスピンナーなど で塗布し、乾燥して感光層を形成させ、これに縮小投影 露光装置などにより、ArFエキシマレーザー光などを 所望のマスクパターンを介して照射し、加熱する。次い でこれを現像液、例えば1~10重量%テトラメチルア ンモニウムヒドロキシド水溶液のようなアルカリ性水溶 液などを用いて現像処理する。この形成方法でマスクバ ターンに忠実な画像を得ることができる。

【0033】本発明の化学増幅型のネガ型レジスト組成 物が適用される基板としては特に制限はなく、従来ネガ 型レジストが適用されている各種基板、例えばシリコン ウエーハ、有機系又は無機系の反射防止膜が設けられた シリコンウエーハ、ガラス基板などのいずれでもよい。 [0034]

【発明の効果】本発明のネガ型レジスト組成物は、化学 増幅型であって、ArFエキシマレーザー光に対して透 明性が高く、高解像性を有するとともに、膨潤がなく、

かつ断面形状が垂直なレジストパターンを形成すること ができる。

[0035]

【実施例】次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説 明するが、本発明はこれらの例によってなんら限定され るものではない。

【0036】製造例1.

α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸エチル単独重合体 (重合体1)の製造

 α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸エチル 32.5g(10.25ml)をテトラヒドロフラン200gに溶 解し、反応開始剤としてアゾビスイソプチロニトリル 1. 62gを加え、70℃で3時間重合反応させた。反 応終了後、反応物をn - ヘプタン1リットル中に注加し て重合体を析出させる操作を2回繰り返した。このよう にして得られた重合体を室温下で減圧乾燥した。このよ うにして、α-(ヒドロキシメチル)アクリル酸エチル 単独重合体を得た。この重合体の収量は20.5gであ り、重量平均分子量は12500で、分散度は2.1で あった。

【0037】製造例2

 α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸と α - (ヒドロキ シメチル) アクリル酸エチルとの共重合体 (重合体2) の製造

 α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸 5. 1g(0.0 5モル、全モノマーに対するモル%は20モル%)及び α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸エチル26.0g (0.20モル、全モノマーに対するモル%は80モル %)をテトラヒドロフラン200gに溶解し、反応開始 剤としてアゾビスイソプチロニトリル1.62gを加 え、70℃で3時間重合反応させた。反応終了後、反応 物をn - ヘプタン1リットル中に注加して重合体を析出 させる操作を2回繰り返した。得られた共重合体を室温 下で減圧乾燥した。このようにして、α・(ヒドロキシ メチル) アクリル酸とα-(ヒドロキシメチル) アクリ ル酸エチルとの共重合体を得た。この共重合体の収量は 23. 0gであり、重量平均分子量は13500で、分 散度は2.2であった。

【0038】製造例3

 α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸エチルとメタクリ ル酸との共重合体(重合体3)の製造

 α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸エチル 26.0g(0.2モル、全モノマーに対するモル%は80モル %) 及びメタクリル酸 4.3 g (0.05モル、全モノ マーに対するモル%は20モル%)をテトラヒドロフラ ン200gに溶解し、反応開始剤としてアゾピスイソブ チロニトリル1. 62gを加え、70℃で3時間重合反 応させた。反応終了後、反応物をn - ヘプタン1リット ル中に注加して重合体を析出させる操作を2回繰り返し

うにして、 α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸エチル とメタクリル酸との共重合体を得た。この共重合体の収 量は19.0gであり、重量平均分子量は15500 で、分散度は1.9であった。

16

【0039】製造例4

 α - (ヒドロキシメチル) アクリル酸エチルとメタクリ ル酸カルボキシテトラシクロ [4.4.0.12.5.1 7. 10] ドデシルエステルとの共重合体(重合体4)の 製造

製造例3において、メタクリル酸4.3gの代わりに、 10 式

で表わされるメタクリル酸カルポキシテトラシクロ [4. 4. 0. 12 5.17 10] ドデシルエステル1 4. 5g(0.05モル)を用いた以外は、製造例3と 同様にして、α・(ヒドロキシメチル) アクリル酸エチ ルと上記化合物との共重合体を得た。この共重合体の収 量は2.0.2gであり、重量平均分子量は14000 で、分散度は1.8であった。

【0040】比較製造例1

メタクリル酸ヒドロキシエチルとメタクリル酸との共重 合体(重合体5)の製造

メタクリル酸ヒドロキシエチル26.0g(0.2モ ル、全モノマーに対するモル%は80モル%)及びメタ クリル酸 4.3g(0.05モル、全モノマーに対する モル%は20モル%)をテトラヒドロフラン200gに 溶解し、反応開始剤としてアゾピスイソブチロニトリル 1. 62gを加え、70℃で3時間重合反応させた。反 応終了後、反応物をn - ヘプタン1リットル中に注加し て重合体を析出させ、得られた共重合体を室温下で減圧 乾燥した。このようにして、メタクリル酸ヒドロキシエ、 チルとメタクリル酸との共重合体を得た。この共重合体 40 の収量は20.0gであり、重量平均分子量は1100 0で、分散度は1.75であった。

【0041】比較製造例2

メタクリル酸ヒドロキシエチルとメタクリル酸カルボキ シテトラシクロ [4. 4. 0. 12. 5. 17. 10] ドデ シルエステルとの共重合体(重合体6)の製造 比較製造例1において、メタクリル酸4.3gの代わり に、メタクリル酸カルボキシテトラシクロ[4.4.4. 0. 1^{2. 5}. 1^{7. 10}] ドデシルエステル 1 4. 5 g (0.05モル)を用いた以外は、比較製造例1と同様 た。得られた共重合体を室温下で減圧乾燥した。このよ 50 にして、メタクリル酸ヒドロキシエチルと上記化合物と

18

の共重合体を得た。この共重合体の収量は14.0gであり、重量平均分子量は16000で、分散度は2.0であった。

【0042】 実施例1

製造例1で得た重合体(重合体1)100重量部、トリ フェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート 3重量部をプロピレングリコールモノメチルエーテル6 70重量部に溶解してネガ型レジスト溶液を得た。次い で、このレジスト溶液をスピンナーを用いてシリコンウ エーハ上に塗布し、ホットプレート上で120℃で90 秒間乾燥(プリベーク)することにより、膜厚 0. 5 μ mのレジスト層を形成した。次いで、ArF露光装置 (ニコン社製) により、ArFエキシマレーザー光 (1) 93 nm) を選択的に照射したのち、150℃、30分 間加熱(PEB)処理し、次いで2.38重量%テトラ メチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で65秒間パド ル現像し、30秒間水洗して乾燥した。このような操作 で0.50μmのレジストパターンが形成され、その際 の露光時間を感度としてmJ/cm²(エネルギー量) 単位で測定したところ、100mJ/cm2であった。 また、そのレジストパターンの断面形状をSEM (走査 型電子顕微鏡)写真により観察したところ、膨潤のない レジストパターンであった。

【0043】実施例2

実施例1において、重合体1を同量の重合体2に代えた以外は実施例1と同様にしてネガ型レジスト溶液を調製し、次いで実施例1と同様な条件でレジストパターンを形成した。このような操作で0. 40μ mのレジストパターンが形成され、その際の露光時間を感度としてmJ/cm²(エネルギー量)単位で測定したところ、70 mJ/cm²であった。また、そのレジストパターンの断面形状をSEM(走査型電子顕微鏡)写真により観察したところ、膨潤のないレジストパターンであった。

【0044】実施例3

実施例1において、重合体1を同量の重合体3に代えた以外は実施例1と同様にしてネガ型レジスト溶液を調製し、次いで実施例1と同様な条件でレジストパターンを形成した。このような操作で $0.30\mu m$ のレジストパターンが形成され、その際の露光時間を感度として mJ/cm^2 (エネルギー量)単位で測定したところ、 $68mJ/cm^2$ であった。また、そのレジストパターンの断面形状をSEM(走査型電子顕微鏡)写真により観察したところ、膨潤のないレジストパターンであった。

【0045】実施例4

ンが形成され、その際の露光時間を感度としてmJ/c m^2 (エネルギー量)単位で測定したところ、90mJ J C m^2 であった。また、そのレジストパターンの断面形状をSEM (走査型電子顕微鏡)写真により観察したところ、膨潤のない台形状のレジストパターンであった。

【0046】 実施例5

【0047】実施例6

20 実施例3において、さらに架橋剤としてテトラキスメトキシメチルグリコールウリルを10重量部配合してネガ型レジスト溶液を調製し、次いで実施例3においてプリベークを100℃、90秒間、PEBを120℃、90秒間とした以外は同様な条件でレジストパターンを形成した。このような操作で0.18μmのレジストパターンが形成され、その際の露光時間を感度としてmJ/cm²(エネルギー量)単位で測定したところ、40mJ/cm²であった。また、そのレジストパターンの断面形状をSEM(走査型電子顕微鏡)写真により観察したところ、膨潤のない垂直な極めて良好なレジストパターンであった。

【0048】実施例7

【0049】実施例8

製造例1で得た重合体100重量部、トリフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート3重量部及びテトラキスプトキシメチルグリコールウリル10重量部をプロピレングリコールモノメチルエーテル500重量部に溶解してネガ型レジスト溶液を得た。次に、このレジスト溶液をスピンナーを用いてシリコンウエーハ上に

19

築布し、ホットプレート上で100で 90 秒間乾燥(プレベーク)することにより、膜厚 0.5μ mのレジスト層を形成した。次いで、ArF 露光装置(ニコン社製)により、ArF エキシマレーザー(193nm)を選択的に照射したのち、120で、90 秒間 PEB 処理し、次いで、2.38 重量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で65 秒間パドル現像し、30 秒間水洗して乾燥した。このような操作で 0.20μ mのレジストパターンが形成され、その際の露光時間を感度として mJ/cm^2 (エネルギー量)単位で測定したころ、 $32mJ/cm^2$ であった。また、そのレジストパターンの断面形状をSEM(走査型電子顕微鏡)写真により観察したところ、膨潤のない垂直性の極めて高い良好なレジストパターンであった。

【0050】比較例1

実施例1において、重合体1を同量の重合体5に代えた以外は実施例1と同様にしてネガ型レジスト溶液を調製し、次いで実施例1と同様な条件でレジストパターンを形成した。このような操作で得られたレジストパターンの断面形状をSEM (走査型電子顕微鏡)写真により観察したところ、膨潤した上にレジストパターンがつながったものであった。

【0051】比較例2

【0052】比較例3

フロントページの続き

(72)発明者 藤村 悟史

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社内

F ターム(参考) 2H025 AA00 AA01 AA02 AA03 AB16 AC04 AC08 AD01 BE00 BE07 CB13 CB14 CB41 CB43 CB45 CB52 CC17